(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-317968

(43)公開日 平成8年(1996)12月3日

(51) Int.Cl.⁶

A61L 17/00

識別記号

庁内整理番号

FΙ

A61L 17/00

技術表示箇所

審査請求 未請求 請求項の数17 FD (全 7 頁)

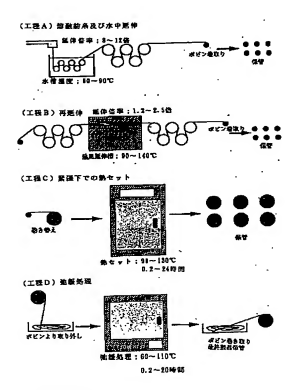
(21)出願番号	特顧平7-152596	(71)出願人 000001339 グンゼ株式会社
(22)出顧日	平成7年(1995)5月25日	京都府檢部市青野町膳所1番地
		(72)発明者 富畑 賢司 京都府綾部市井倉新町石風呂1番地 グン 七株式会社京都研究所内
		(72)発明者 佐々木 郁夫 京都府綾部市井倉新町石風呂1番地 グン ゼ株式会社京都研究所内
		(72)発明者 鈴木 昌和 京都府綾部市井倉新町石風呂1番地 グン ゼ株式会社京都研究所内
		(74)代理人 弁理士 三枝 英二 (外4名)

(54) 【発明の名称】 手術用縫合糸及びその製造法

(57)【要約】

・【構成】繰り返し単位として乳酸および ϵ ーカプロラクトンを有する共重合体を必須成分とする手術用縫合糸であって、収縮率(60 \mathbb{C} ×20時間)が5.0%以下である手術用縫合糸。

【効果】柔軟で操作性が良く、加えて縫合糸としての必要強度を有するモノフィラメント縫合糸を提供できる。



20

【特許請求の範囲】

【請求項1】繰り返し単位として乳酸および ε ーカプロ ラクトンを有する共重合体を必須成分とする手術用縫合 糸であって、収縮率 (60℃×20時間) が5.0%以 下である手術用縫合糸。

【請求項2】GPC測定による分子量が10万~25万 である請求項1に記載の縫合糸。

【請求項3】乳酸とεーカプロラクトンの合計のモル量 を100モル%としたときの乳酸のモル量が99.9~ 50モル%であり、εーカプロラクトンのモル量が0. 1~50モル%である請求項1又は2に記載の手術用縫

【請求項4】引張強度が2.5g/d以上である請求項 1~3のいずれかに記載の手術用縫合糸。

【請求項5】結節強度が2.0g/d以上である請求項 1~3のいずれかに記載の手術用縫合糸。

【請求項6】引張伸度が50±10%である請求項1~ 5のいずれかに記載の手術用縫合糸。

【請求項7】結節伸度が40±10%である請求項1~ 5のいずれかに記載の手術用縫合糸。

【請求項8】モノフィラメントからなる請求項1~7の いずれかに記載の手術用縫合糸。

【請求項9】マルチフィラメントからなる請求項1~7 のいずれかに記載の手術用縫合糸。

【請求項10】繰り返し単位として乳酸および ϵ ーカプ ロラクトンを有する共重合体を(1)溶融紡糸し、(2)温水 中で延伸する工程を含む手術用縫合糸の製造法。

【請求項11】繰り返し単位として乳酸および ϵ ーカプ ロラクトンを有する共重合体を(1)溶融紡糸し、(2)温水 中で延伸し、さらに(3)再延伸する工程を含む手術用縫 合糸の製造法。

【請求項12】繰り返し単位として乳酸および ε ーカプ ロラクトンを有する共重合体を(1)溶融紡糸し、(2)温水 中で延伸し、(3)再延伸し、さらに(4)緊張下において熱 セットする工程を含む手術用縫合糸の製造法。

【請求項13】繰り返し単位として乳酸および ε ーカプ ロラクトンを有する共重合体を(1)溶融紡糸し、(2)温水 中で延伸し、(3)再延伸し、(4)緊張下において熱セット し、さらに(5) 弛緩処理する工程を含む手術用縫合糸の 製造法。

【請求項14】温水中での延伸を、温度60~90℃、 かつ、延伸倍率8~12倍の条件下に行う請求項10~ 13のいずれかに記載の手術用縫合糸の製造法。

【請求項15】再延伸を、温度90~140℃かつ延伸 倍率1.2~2.5倍の条件下に行う請求項11~13 のいずれかに記載の手術用縫合糸の製造法。

【請求項16】熱セットを、緊張状態において90~1 30℃の温度下に0.2~24時間行う請求項12又は 13に記載の手術用縫合糸の製造法。

【請求項17】弛緩処理を60~110℃の温度下に

0. 2~20時間行う請求項13に記載の手術用縫合糸 の製造法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、手術用縫合糸及びその 製造法に関する。

[0002]

【従来の技術】乳酸の重合体であるポリ乳酸(ポリラク チド)及び、乳酸と他の生分解性成分の共重合体は、生 10 体内において加水分解を受け、分解吸収される。この性 質を利用して種々の生体材料への利用が試みられてい る。例えば、DDSのためのマイクロスフェアーの素材 として、あるいはフィルム状で癒着防止材料として、ま た、チューブ状に成型して末梢神経再生用チューブとし て、さらには医療用縫合糸としての利用の試みがなされ ている。特に、生体内分解吸収性の医療用縫合糸として は、ポリグリコール酸単独、あるいはポリグリコール酸 を主体とした共重合体を原料ポリマーとしたものが数種 類上市されている。しかし、乳酸、ポリグリコール酸な どの生体分解吸収性材料は、単独では剛直であるためモ ノフィラメントとしては使い難く、マルチフィラメント 糸により組紐状に編組して柔軟性を付与することが通常 行われている。

【0003】しかし、多数のフィラメント糸を組み編み して作る縫合糸は、製造工程が複雑であること、感染の 危険性が高くなるなどの問題がある。

【0004】従来、モノフィラメント縫合糸は上記の課 題を解決し、コストを安く製造することを目的に種々検 討されてきたが、縫合糸としてのしなやかさや縛り易さ 30 などの操作性に加え、必要強度等が十分に満たされない という問題があった。

【0005】一方、これまでの乳酸系共重合体を紡糸す る際に溶融紡糸は適さないとされ、乳酸系共重合体を有 機溶媒に溶解させた後に湿式紡糸する方法などが試みら れてきた(特開昭64-56055号公報参照)。

【0006】しかしながら、該方法でモノフィラメント を製造すると、溶媒が縫合糸に残存し、完全に溶媒を除 去するのが困難であり、溶剤が含まれるために縫合糸の 均一性も劣る。例えば、糸の表面に凹凸ができ易いため 雑菌に汚染されやすく、また、滑り難いため結び目を作 る際の抵抗となり切断されやすい。また、絶対強力自体 も低い。さらに、大量の凝固剤浴用の薬剤も必要とす る。

【0007】本発明の目的は、経済的にも性能的にもよ り好ましいモノフィラメントの医療用縫合糸を提供する とともに、マルチフィラメント糸にするにもこれまで以 上に製造効率のよい医療用縫合糸を提供することにあ る。

【0008】さらに、本発明は、乳酸系共重合体により 50 柔軟で操作性が良く、加えて縫合糸としての必要強度を 3

有するモノフィラメント縫合糸を製造するための好まし い製造方法を提供することを目的とする。

[0009]

【課題を解決するための手段】本発明は、以下の手術用 縫合糸及びその製造法に関する。

【0010】項1. 繰り返し単位として乳酸および ϵ ーカプロラクトンを有する共重合体を必須成分とする手術用縫合糸であって、収縮率(60 $\mathbb{C} \times 20$ 時間)が5.0 %以下である手術用縫合糸。

【0011】項2. GPC測定による分子量が10万 10 ~25万である項1に記載の縫合糸。

【0012】項3. 乳酸と ϵ -カプロラクトンの合計のモル量を100モル%としたときの乳酸のモル量が99.9~50モル%であり、 ϵ -カプロラクトンのモル量が0.1~50モル%である項1又は2に記載の手術用縫合糸。

【0013】項4. 引張強度が2.5g/d以上である項1~3のいずれかに記載の手術用縫合糸。

【0014】項5. 結節強度が2.0g/d以上である項1~3のいずれかに記載の手術用縫合糸。

【0015】項6. 引張伸度が50±10%である項 1~5のいずれかに記載の手術用縫合糸。

【0016】項7. 結節伸度が40±10%である項 1~5のいずれかに記載の手術用縫合糸。

【0017】項8. モノフィラメントからなる項1~7のいずれかに記載の手術用縫合糸。

【0018】項9. マルチフィラメントからなる項1 ~7のいずれかに記載の手術用縫合糸。

【0019】項10. 繰り返し単位として乳酸および ϵ ーカプロラクトンを有する共重合体を(1)溶融紡糸 し、(2)温水中で延伸する工程を含む手術用縫合糸の製造法。

【0020】項11. 繰り返し単位として乳酸および ϵ - カプロラクトンを有する共重合体を(1)溶融紡糸 し、(2) 温水中で延伸し、さらに(3) 再延伸する工程を含む手術用縫合糸の製造法。

【0021】項12. 繰り返し単位として乳酸および ε — カプロラクトンを有する共重合体を(1)溶融紡糸 し、(2)温水中で延伸し、(3)再延伸し、さらに(4)緊張 下において熱セットする工程を含む手術用縫合糸の製造 法。

【0022】項13. 繰り返し単位として乳酸および ε -カプロラクトンを有する共重合体を(1)溶融紡糸 し、(2)温水中で延伸し、(3)再延伸し、(4)緊張下において熱セットし、さらに(5)弛緩処理する工程を含む手 術用縫合糸の製造法。

【0023】項14. 温水中での延伸を、温度60~ 90℃、かつ、延伸倍率8~12倍の条件下に行う項1 0~13のいずれかに記載の手術用縫合糸の製造法。

【0024】項15. 再延伸を、温度90~140℃ 50

かつ延伸倍率1.2~2.5倍の条件下に行う項11~ 13のいずれかに記載の手術用縫合糸の製造法。

【0025】項16. 熱セットを、緊張状態において 90~130℃の温度下に0.2~24時間行う項12 又は13に記載の手術用縫合糸の製造法。

【0026】項17. 弛緩処理を60~110℃の温度下に0.2~20時間行う項13に記載の手術用縫合糸の製造法。

【0027】本発明の手術用縫合糸は、繰り返し単位として乳酸および ε ーカプロラクトンを有する共重合体を必須成分とする。該共重合体は、好ましくは繰り返し単位として乳酸および ε ーカプロラクトンのみからなる共重合体であるが、該共重合体の均一性、収縮率、結節強度、引張強度、引張伸度、結節伸度などの各種性質に重大な悪影響を及ぼさない範囲で他の繰り返し単位を含んでいてもよい。このような他の繰り返し単位としては、生体分解吸収性の素材が好ましく、例えば、グリコール酸、トリメチレンカーボネート、ジオキサノンなどが挙げられる。

20 【0028】本発明の手術用縫合糸は、上記の共重合体のみからなるのが好ましいが、該共重合体の均一性、収縮率、結節強度、引張強度、引張伸度、結節伸度などの各種性質に重大な悪影響を及ぼさない範囲で他の重合体を含んでいても良い。このような他の重合体としては、ポリグリコール酸、ポリ乳酸、ポリカプロラクトンなどが挙げられる。

【0029】乳酸およびεーカプロラクトンの配合比率は、乳酸とεーカプロラクトンの合計のモル量を100モル%としたとき、乳酸:εーカプロラクトン=99.30 9~50モル%:0.1~50モル%;好ましくは90~75モル%:10~25モル%;より好ましくは87~82モル%:13~18モル%である。

【0030】乳酸としては、L-乳酸、D-乳酸、DL-乳酸 (ラセミ体) のいずれを用いても良いが、好ましくはL-乳酸が用いられる。

【0031】本発明の手術用縫合糸は、温水中で延伸しているため、均等に溶融紡糸後の繊維を保温することができ、均一に延伸できるため品質のばらつきがない。

【0032】本発明の手術用縫合糸を構成する繰り返し単位として乳酸および ϵ -カプロラクトンを有する共重合体の分子量は、10万~30万程度、好ましくは15万~25万程度、より好ましくは<math>18万~25万程度である。但し、該分子量の測定はGPCによる。

【0033】本発明の手術用縫合糸の好ましい物性を以下に示す。

【0034】(1)収縮率(60℃×20分):5.0% 程度以下、好ましくは3.0%程度以下。

【0035】(2)引張強度が2.5g/d程度以上、好ましくは2.5~4.5g/d程度。

【0036】(3)結節強度が2.0g/d程度以上、好

40

ましくは2.0~2.5g/d程度。

【0037】(4)引張伸度が50±10%程度、好まし くは50±5%程度。

【0038】(5)結節伸度が40±10%程度、好まし くは40±5%程度。

【0039】本発明の手術用縫合糸は、モノフィラメン トであってもマルチフィラメントであっても良いが、モ ノフィラメントであるのが、感染の危険性を低下するた めに望ましい。

【0040】本発明の縫合糸は、例えば以下の工程に従 10 い製造することができる。

【0041】 (工程A) 溶融紡糸及び水中延伸

図1 (A) に示すように、繰り返し単位として乳酸およ びεーカプロラクトンを有する共重合体を溶融紡糸す る。溶融紡糸は従来公知の方法に従い行われるが、その 具体的条件は、温度170~240℃程度である。溶融 紡糸工程に供される該重合体の分子量は、特に限定され るものではないが、通常15万~50万程度、好ましく は25万~35万程度である。

【0042】溶融紡糸されたフィラメントは、次いで水 20 中延伸工程に供される。

【0043】該水中延伸工程の水槽温度は、通常60~ 90℃程度、好ましくは70~80℃程度である。また 延伸倍率は、水槽温度により異なるが、通常8~12倍 程度、好ましくは9~10倍程度である。

【OO44】(工程B)再延伸

図1 (B) に示すように、水中延伸後のフィラメントの 引張強度が縫合糸として不十分であるため、さらに再延 伸工程を行い、引張強度を向上させる。該再延伸は、公 知のロール延伸、熱風延伸等の延伸工程が広く用いられ 30 るが、延伸の均一性において熱風延伸が好ましい。延伸 条件は、特に限定されるものではないが、例えば温度9 0~140℃程度、延伸倍率1.2~2.5倍程度;よ り好ましくは110~130℃の温度下に、1.5~ 1. 7倍程度の延伸倍率で延伸を行えばよい。

【0045】(工程C)緊張下での熱セット

図1 (C) に示すように、工程(A) の後必要に応じて 工程 (B) を行ったフィラメントについて、熱セットを 行う。かかる熱セットは、緊張下、すなわち熱により糸 の収縮が起こらない(長さに変化を生じない)状況下に 40 行う。かかる熱セットの条件は、例えば該フィラメント をボビンにゆるく張力をかけて巻いた状態で恒温槽中、 例えば90~130℃程度の温度下に0.2~24時間 程度、より好ましくは110~125℃程度の温度下に 0. 5~8時間程度処理すればよい。熱セットの条件 は、温度を高くしたときには処理時間を短くすることに なる。

【0046】(工程D)弛緩処理

図1(D)に示すように、工程(C)の熱セットの後、 弛緩処理を行う。該工程は、例えば該フィラメントを恒 50 L=元の長さ;L1=熱処理後の長さ

温槽中、例えば60~110℃程度の温度下に0.2~ 20時間程度、より好ましくは60~80℃程度の温度 下に4~20時間程度処理すればよい。この弛緩処理 は、かかる弛緩処理により糸の収縮が妨げられないよう 通常非緊張下に行われる。

[0047]

【発明の効果】本発明の手術用縫合糸によれば、結節強 力が高く、柔軟で且つ表面が滑らかであるので結び目を 作りやすく、結び目が解け難い手術用縫合糸を提供でき る。また、本発明の製造法によれば、このような手術用 縫合糸を安価に製造することができる。

[0048]

【実施例】以下、本発明を実施例に基づいて説明する が、本発明はこれら実施例には限定されない。

【0049】 実施例1

L-乳酸とカプロラクトンの共重合体(L-乳酸:カプ ロラクトン=85.5モル%:14.5モル%;GPC による分子量約25万)のサンプル1及び2について、 以下の条件下に溶融紡糸、水中延伸、再延伸、熱セット 及び弛緩処理の各工程を行い、モノフィラメントからな る手術用縫合糸を得た。

【0050】(1)溶融紡糸

溶融温度=185℃

(2)水中延伸

温水温度=75℃、延伸倍率=9倍

(3) 再延伸

延伸槽の熱風温度=130℃、延伸倍率=1.67倍 (4)ボビン巻による熱セット

恒温槽温度=115℃、処理時間=20時間

(5) 糸の収縮を妨げない弛緩処理

恒温槽温度=60℃、処理時間=20時間

再延伸、熱セット及び弛緩処理の各工程後の収縮率、引 張強度、結節強度、引張伸度及び結節伸度を以下の表1 に示す。但し、引張試験はチャック間距離10cm、引 張速度10cm/分の条件下で引張試験器を用いて行っ た。結節試験は、薬事法に規定される「プラスチック製 縫合糸基準の強力測定法」によった。なお、表1及び表 2中の値は以下の各工程後におけるものである。

【0051】(A):水中延伸後;

(B): 再延伸後;

(C):緊張熱セット後;

(D): 弛緩熱セット後;

(E):エチレンオキサイド(EO)ガス滅菌処理(60) ℃×24時間)後。

【0052】また、表1及び表2中、熱収縮率は60℃ ×20時間処理後の熱収縮率を示し、以下の計算式によ った。

[0053]

熱収縮率 (%) = (L-L1) /L×100

7

さらに、サンプル1、2の工程(A) ~工程(D) の各 *【0054】 処理後の温度と収縮率(%)の関係を示す。 * 【表1】

		繊度	太さ			張	_ 結		節	熱収
		テ゛ニール	直径	強力	強度	伸度	強力	強度	伸度	縮率
	工程	(d)	(mm)	(g)	(g/d)	(%)	(g)	(g/d)	(%)	(%)
サ	(A)	2913	0. 578	7574	2. 60	40.5	5418	1.86	38.0	25. 5
ン	(B)	1748	0. 448	7680	4. 39	30.0	4055	2. 32	26. 1	24. 1
プ	(C)	1726	0. 444	6017	3. 49	30. 1	3159	1. 83	23.8	12. 4
ル	(D)	1946	0. 463	7153	3. 68	51.4	4281	2. 20	39.6	0.9
1	(E)	1950	0. 465	7176	3. 68	52. 5	4428	2. 27	41.5	0.3
サ	(A)	3273	0. 608	8837	2. 70	36.4	5531	1. 69	34. 1	26. 1
ン	(B)	1964	0. 471	8457	4. 31	26. 3	3450	1. 76	17.5	24. 5
プ	(C)	1889	0. 458	8020	4. 25	27.0	3495	1. 85	16. 9	11.0
ル	(D)	2108	0. 485	7909	3. 75	41.8	4532	2. 15	31.6	1.4
2	(E)	2097	0. 491	8579	4. 09	45.3	4446	2. 12	34.0	0. 2

実施例2

L-乳酸とカプロラクトンの共重合体(L-乳酸:カプロラクトン=82.5モル%:17.5モル%;分子量約26万)のサンプル3について、以下の条件下に溶融 20 紡糸、水中延伸、再延伸、熱セット及び弛緩処理の各工程を行い、モノフィラメントからなる手術用縫合糸を得た。

【0055】(1)溶融紡糸

溶融温度=185℃

(2)水中延伸

温水温度=80℃、延伸倍率=9倍

(3) 再延伸

延伸槽の熱風温度=120℃、延伸倍率=1.67倍

(4)ボビン巻きによる熱セット

恒温槽温度=90℃、処理時間=16時間

(5)糸の収縮を妨げない方法での弛緩処理

恒温槽温度=60℃、処理時間=20時間

再延伸、熱セット及び弛緩処理の各工程後の収縮率、引 張強度、結節強度、引張伸度及び結節伸度を以下の表 2 に示す。

【0056】実施例3

L-乳酸とカプロラクトンの共重合体(L-乳酸:カプロラクトン=87.5モル%:12.5モル%;分子量約42.5万)のサンプル4について、以下の条件下に溶融紡糸、水中延伸、再延伸、熱セット及び弛緩処理の各工程を行い、モノフィラメントからなる手術用縫合糸を得た。

【0057】(1)溶融紡糸

溶融温度=185℃

(2)水中延伸

温水温度=80℃、延伸倍率=9倍

(3) 再延伸

延伸槽の熱風温度=130℃、延伸倍率=1.67倍

(4)ボビン巻による熱セット

30 恒温槽温度=100℃、処理時間=16時間

(5) 糸の収縮を妨げない弛緩処理

恒温槽温度=60℃、処理時間=20時間

再延伸、熱セット及び弛緩処理の各工程後の収縮率、引 張強度、結節強度、引張伸度及び結節伸度を以下の表 2 に示す。

[0058]

【表2】

		繊度	太さ	引		張	結_		節	熱収
		デ [・] ニール	直径	強力	強度	伸度	強力	強度	伸度	縮率
	工程	(d)	(mm)	(g)	(g/d)	(%)	(g)	(g/d)	(%)	(%)
サ	(A)	1043	0. 343	3807	3. 65	37.4	2378	2. 28	29.7	38. 7
ン	(B)	802	0. 301	3112	3.88	33.0	1869	2. 33	34. 1	18.3
プ	(C)	791	0. 296	3006	3.80	38.7	1709	2. 16	30.6	19.3
ル	(D)	949	0. 334	2676	2. 82	65.0	1983	2. 09	55.0	0.7
3	(E)	954	0. 332	2748	2. 88	63.5	2013	2. 11	56. 1	0. 2
サ	(A)	824	0. 301	2983	3. 62	33.4	1747	2. 12	24. 6	21.6
ン	(B)	561	0. 246	2143	3.82	33.0	1105	1. 97	21.3	9.3
プ	(C)	540	0. 234	2192	4.06	34. 1	1188	2. 20	23. 3	4. 7
ル	(D)	566	0. 247	1964	3. 47	37. 0	1171	2. 07	27. 0	0.5

9 0. 249 __1959 3. 43 36. 5 1199 2. 10 27. 4 571 (E)

各実施例により得られた縫合糸は、いずれも結節強力が 高く、柔軟で且つ表面が滑らかで、手術用縫合糸として 適するものであった。

【0059】なお、添付した表面拡大写真(図3)は、 実施例1におけるサンプル1の(E)工程後のものを2 50倍に拡大したものであるが、その表面は極めて滑ら かである。

【0060】一方、図2は本発明における各工程後の糸 が加熱処理によってどのような収縮挙動を示すかを表し 10 【図3】サンプル1の(E)工程後の繊維の形状を示す たもので、実施例1におけるサンプル1の各工程後、す なわち (A) ~ (D) 後の糸が熱処理温度によってどの

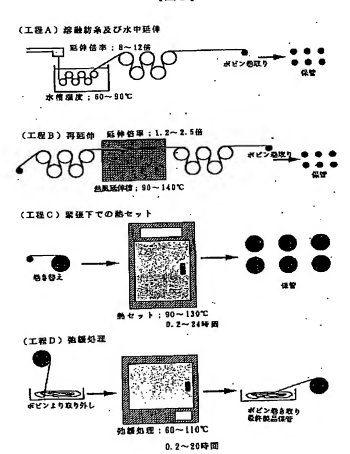
ような収縮挙動を示すかを表したものである。この結果 からも明らかなように、本発明(D)工程を経ることに よって約100℃以下においてはほとんど寸法変化を生 じないことがわかる。

【図面の簡単な説明】

・【図1】本発明の製造法の各工程を示す概略図である。 【図2】サンプル1の工程(A)~工程(D)の各処理 後の温度と収縮率 (%) の関係を示すグラフである。

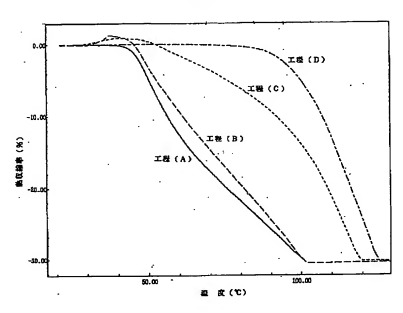
表面を拡大した図面代用写真である。

【図1】



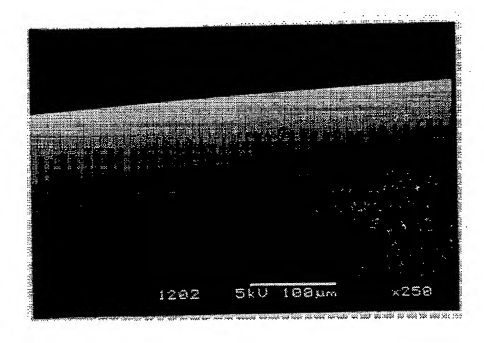
BEST AVAILABLE COPY





【図3】

部區代制等其



BEST AVAILABLE COPY